This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

R guested Patent:

DE3540377A1

Title:

THIENOOXAZINONES, PROCESSES FOR THEIR PREPARATION, AND THEIR USE AS GROWTH PROMOTERS ;

Abstracted Patent:

US4760063;

Publication Date:

1988-07-26;

Inventor(s):

HALLENBACH WERNER (DE); LINDEL HANS (DE); BERSCHAUER FRIEDRICH (DE); SCHEER MARTIN (DE); DE JONG ANNO (DE) ;

Applicant(s):

BAYER AG (DE);

Application Number:

US19860929921 19861112 ;

Priority Number(s):

DE19853540377 19851114;

IPC Classification:

Equivalents:

DK543386, EP0223140, JP62114989, ZA8608609

ABSTRACT:

Novel thienooxazines of the formula in which R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted thiophene ring, R3 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or aryl, and R4 represents optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or aryl, or R3 and R4, together with the adjacent nitrogen atom, form a saturated heterocyclic structure which may optionally contain further hetero atoms, promote the yield of animals, e.g. rate of growth, ratio of meat to fat, etc. They are made from new intermediates of the formulas and in which R5 and R6 may be hydrogen or various organic radicals, or together form a ring.

(9) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

Off nl gungsschrift ₀₀ DE 3540377 A1

(5) Int. Cl. 4: C07 D 498/04

C 07 D 495/04 A 61 K 31/535

A 23 K 1/16 C 07 D 333/38 C 07 D 333/42



PATENTAMT

P 35 40 377.2 (21) Aktenzeich n: 2 Anm Idetag: 14. 11. 85 (43) Offenlegungstag: 21. 5.87

Behördeneigentu

(7) Anmelder:

Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

② Erfinder:

Hallenbach, Werner, Dr., 4018 Langenfeld, DE: Lindel, Hans, Dr., 5090 Lèverkusen, DE; Berschauer, Friedrich, Dipl.-Agr.-Ing. Dr.; Scheer, Martin, Dr.; Jong, Anno de, Dipl.-Agr.-Ing. Dr., 5600 Wuppertal,

(A) Thienooxazinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Leistungsförderer

Die vorliegende Erfindung betrifft Thienooxazinone der Formel i

in welcher

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen, R³ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Aikenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R3 und R4 gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann.

Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Leistungsförderer bei Tieren.

Patentansprüche

1. Thienooxazin ne der F rmel I

 R^1 O R^2 N N R^3 R^4

(T)

in welcher

10

15

20

23

30

35

40

45

50

55

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen.

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom einen gesättigten Heterocyclus, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann, bilden.

Die Thienooxazinone der Formel I können dabei in Form ihrer Isomeren der Formel Ia sowie als Gemische beider isomerer Formen vorliegen

 $\begin{array}{c|c}
R^1 & 0 \\
\hline
 & 0 \\
R^2 & N \\
\hline
 & N \\
R^1 & N \\
\end{array}$

(Ia)

2. Verfahren zur Herstellung der neuen Thienooxazinone der allgemeinen Formel

R¹ O NR³R⁴

(1)

in welcher

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen,

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Thienylharnstoffe der Formel II

COOH

R⁶ S NHCONR³R⁴

(II)

oder II a

60

R³ COOH R⁶ S NR³CONHR⁴

(IIa)

in welcher

R⁵ und R⁶ für gleiche od r verschiedene Rest aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, Alkylthi , Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert sein können st hen,

R5 und R6 können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atom n für einen gegebenenfalls substituierten

```
g sättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen.
  R3 und R4 die oben ang geben Bedeutung hat, und die Reste -COOH, -NHCONR3R4 oder
  -NR3CONHR4 benachbart zueinander stehen,
  mit Kondensationsmitt In umsetzt, oder
  b) Aminothiophene der Form IIII
           COOH
                                                                                                    10
 in welcher
 R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben und
                                                                                                          15
 die Reste COOH und NH2 benachbart zueinander stehen;
 mit mindestens 1 Mol (pro Mol Aminothiophen der Formel III) der Verbindungen der Formel IV
                                                                                                   (IV)
 in welcher
                                                                                                          23
 R4 die oben angegebene Bedeutung hat
 umsetzt oder
 c) indem man Verbindungen der Formel V
           COOR<sup>2</sup>
                                                                                                   (V)
           NHCONR3R4
                                                                                                         53
 oder ihre Isomeren der Formel Va
                                                                                                  (Va)
          NR3CONHR4
 in welcher
 R3, R4, R5, R6 die oben angegebene Bedeutung besitzen und
                                                                                                         45
 R7 für tertiäre Alkylreste, Benzyl steht,
 mit sauren Kondensationsmitteln in Mischung mit wasserentziehenden Mitteln umsetzt.
 3. Verbindungen der Formeln II und IIa
                                                                                                         50
                                                                                                  (II)
          NHCONR3R4
                                                                                                         55
oder II a
          COOH
                                                                                                  (IIa)
          NR3CONHR4
in welch r
R3 für Wass rstoff, geg benenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,
                                                                                                        bŝ
R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalykyl, Alkenyl, Aryl steht,
R5 und R6 für gl ich oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl,
Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls
```

substituiert sein können steh n,

R⁵ und R⁶ können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen g gebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring, mit Ausnahme des unsubstituierten Phenylringes, stehen.

- 4. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formeln II und IIa gemäß Punkt 3 (oben), dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) Verbindungen der Formeln V und Va

in welchen R³, R⁴, R⁵, R⁶ die unter Punkt 2c (oben) angegebenen Bedeutungen besitzen, mit starken Säuren umsetzt oder

b) Verbindungen der Formel VI

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & C \\$$

in welcher

5

10

15

311

23

311

35

40

45

33

R5 und R6 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

R⁸ für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, mit Aminen der Formel VII

H-NR³R⁴ (VII)

in welcher

R3 und R4 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

unter der Voraussetzung, daß für den Fall, daß

R⁸ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, der Rest

R³ für Wasserstoff steht,

umsetzt

- 5. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thenooxazinonen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 6. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienooxazinon der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Verwendung von Thienoxazinonen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 8. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienooxazinone der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln vermischt.
- 9. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienoxazinone der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen vermischt.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Thienooxazinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

Benzoxazinone sind bekannt (vgl. DE-OS 23 15 303). Thienooxazinone stellen eine strukturell völlig neuartige Verbindungsklasse dar und können werder von ihrer Struktur noch von ihren Eigenschaften mit Benzoxazinonen verglichen werden.

Es wurde nun gefunden:

1. Neue Thienooxazinone der Formel I

5 in welcher

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-At men für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen,

R3 für Wasserst ff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten Heterocyclus stehen, der gebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann.

Die Thineooxazinone der Formel I können dabei in Form ihrer Isomeren der F rmel Ia sowi als Gemische beider isomerer Formen vorliegen

$$R^1$$
 O
 R^2
 N
 N
 N
 N
 N

į 5

40

55

2. Verfahren zur Herstellung der neuen Thienooxazinone der allgemeinen Formel

in welcher
R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C; Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring

stehen.

R³ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Thienylharnstoffe der Formel II

$$R^{5}$$
 COOH (II)

oder II a

in welcher

R⁵ und R⁶ für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert sein können stehen,

R⁵ und R⁶ können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen,

R3 und R4 die oben angegebene Bedeutung hat,

und die Reste -- COOH, -- NHCONR³R⁴ oder -- NR³CONHR⁴ benachbart zueinander stehen, mit Kondensationsmitteln umsetzt, oder

b) Aminothiophene der Formel III

in w Icher

R⁵ und R⁶ die ben angegebene Bedeutung haben und

die Reste COOH und H₂ benachbart zueinander stehen, mit mindestens 1 Mol (pro M | Aminothiophen der Formel III) der Verbindungen der Formel IV

$$C = N - R^4$$

$$(IV)$$

in welcher

R4 die oben angegebene Bedeutung hat umsetzt, oder

o c) indem man Verbindungen der Formel V

oder ihre Isomeren der Formel Va

in welcher

R3, R4, R5, R6 die oben angegegebene Bedeutung besitzen und

R7 für tertiäre Alkylreste, Benzyl steht,

mit sauren Kondensationsmitteln in Mischung mit wasserentziehenden Mitteln umsetzt.

3. Verbindungen der Formeln II und IIa

oder II a

40

in welcher

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R⁵ und R⁶ für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert sein können stehen.

R⁵ und R⁶ können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring, mit Ausnahme des unsubstituierten Phenylringes, stehen, sind neu.

4. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formeln II und IIa gemäß Punkt 3 (oben), dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Verbindungen der Formeln V und Va

in welchen R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ die unter Punkt 2c (oben) angegebenen Bedeutungen besitzen, mit starken Säuren umsetzt oder

- b) Verbindungen der Formel VI

bõ

H-NR³R⁴ (VII)

20

50

65

in welcher R3 und R4 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen, unter der Voraussetzung, daß für den Fall, daß R8 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, der Rest R3 für Wasserstoff steht, umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienooxazinone der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese Verwendung dieser Verbindungsklasse.

Bevorzugt sind Thienooxazinone der Formel I, in welcher

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen Thiophenring stehen, der in 1,2- oder 2,3-Stellung an den Oxazinonring ankondensiert ist. Der Thiophenring ist durch die Reste R⁵ und R⁶ substituiert. Bevorzugt steht

 R^3 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbesondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C_{1-4} -Alkylamino, Di- C_{1-4} -alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenylamino substituiertes C_{1-6} -Alkyl, sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C_{1-4} -Alkyl, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C_{1-4} -Alkylamino, Di- C_{1-4} -alkylamino, C_{1-4} -Alkoxyalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl, R^6 für die bei R^5 aufgeführten Reste,

 R^5 und R^6 gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5—8 Ringgliedern, die gegebenenfalls durch OH, C_{1-4} -alkyl, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C_{1-4} -Alkylamino, C_{1-4} -Dialkylamino, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxyalkyl substituiert sind, R^3 für Wasserstoff.

R⁴ für gegebenenfalls durch Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino substituiertes C₁₋₄-Alkyl, ferner für Phenyl, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

 R^1 und R^2 für einen in 1,2-Stellung an den Oxazinonring ankondeniserten Thiophenring steht, der durch die Reste R^5 und R^6 substituiert ist.

Bevorzugt steht dabei

 R^5 für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, Halogen, C_{1-4} -Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, insbesondere Trifluromethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht, R^6 für die bei R^5 angegebenen Reste steht,

R⁵ und R⁶ gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.

R3 für Wasserstoff steht,

 R^4 für C_{1-6} -Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, substituiert ist, steht.

Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen Thiophenring stehen, der in 1,2-Stellung an den Oxazinonring ankondensiert ist und durch R⁵ und R⁶ substituiert ist. Bevorzugt steht

 R^5 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, t-Butyl, Acetyl, Phenyl, Nitro, R^6 für di bei R^5 angeführten Reste,

R⁵ und R⁶ gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclooctan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-,

 R^4 für C_{1-6} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, t-Butyl, Cycloalkyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, substituiert ist.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel I genannt:

10			_		
			R ⁵ O		
15:		•			
		• •	R ⁶ S N NR ³ R ⁴		
20	R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
		СН₃			
25	Н	—cн	<i>₹</i> Н	— СН ₃	
		CH ₃			•
		СН		СН	
311	H	—СН	. Н	-сн	
		CH ₃		`CH₃	
35 .	Н	—сн	. Н	—(H)	
		СН₃			
40		CH ₃			
•	Н	—сн	Н		
45		CH₃ CH₃			
	Н	—cн	н	sec-Butyl	
50		СН₃			
		СН		•	
	Н	. —СН₂—С́Н	H .	—СН ₃	
53		`CH₃ CH₃		CH	
	Н	-CH₂-CH	Н	СН ₃	
60	**	СН		СН	
		СН		- nay	
65	н	-СH₂-СН СН₃	н	—(H)	
		СН		_	

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
	СН₃	· ·		ì
H .	—Сн₂—С́Н	н		•
	Сн,			10
				10
	СН			
Н	—CH₂—CH	Н	sec-Butyl	15
	CH ₃			
	CH₃			
Н	—сн₂—с́н	н	tertButyl	20
	СН			
	СН₃		·	
н .	—сн	н	tertButyl	25
	Сн₃		CH ₃	
−СН₃	—Et	н	— сн	
· · · · ·				30
	_		CH ₃	
—CH₃	—Et	н		35
(CH ₂) ₃		Н	CH ₃	
(CH ₂)₃		Н	i-Propyl	
(CH ₂)₃		Н	n-Butyl	40
(CH ₂) ₃		н	Cyclohexyl	
(CH ₂) ₃		Н	Phenyl	
(CH ₂) ₃		Н	4-Chlorphenyl	45
(CH ₂),		Н	СН3	
(CH ₂),		н	i-Propyl	
(CH ₂) ₄		CH ₃	n-Butyl	50
(CH ₂) ₄	•	СН₃	Cyclohexyl	•
(CH ₂) ₄		C ₂ H ₅	CH ₃	
(CH ₂) ₄		CH ₃	Phenyl	e1
(CH ₂) ₄		CH ₃	4-Chlorphenyl	53
(CH ₂) ₄		C₂H₅	i-Propyl	
(CH ₂) ₄		CH ₃	2-Methylphenyl	
(CH ₂) ₄		CH ₃	2-Methoxyphenyl	60
(CH ₂) ₄		C₂H₅	n-Butyl	
(CH ₂) ₅		CH ₃	CH ₃	
(CH ₂) ₅		CH ₃	i-Propyl	65
(CH ₂)₅		C₂H₅	CH ₃	
(CH ₂) ₅		CH ₃	n-Butyl	

35 40 377

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴ .	
				
	CH ₂) ₅	CH ₃	Cycloh xyl	
((CH ₂) ₅	C ₂ H ₅	i-Propyl	
(0	CH ₂) ₅	CH ₃	Phenyl	
((CH ₂) ₅	C₂H₅	n-Butyl	
	•		CH ₃	•
Н	—СH ₃	Н	—с́н	
			СН	
Н	—СН3	Н	—СH ₃	•
Н	—СH _э	н	—(H)	
·		· -		
Н	—CH ₃	Н		
CH	3			• •
—сн	Н	Н	—СH₃	
СН				·
CH				· · · · ·
—СН	H	Н		
CH:				
CH ₁	1		СН₃	
—с́н	Н	• н	—ćн	
СН			СН₃	
н	—Et	Н	—СH ₃	• •
			CH ₃	
Н	Et	Н	—ćн	
			CH ₃	
Н	—Et	H	—СН	
			CH₃	•
Н	—Et	н	$\overline{}$	
Н	Et	Н	tertButyl	
Н	—Et	"Н	—CH₃	
—Et	—СН 3	Н	—CH ₃	
CH ₃	Н	Н	CH ₃	
CH ₃	Н	Н	i-Propyl	
CH ₃	Н	Н	i-Butyl	

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
CH ₃	Н	Н	Cyclopentyl	•
CH ₃	Н	н	Cyclohexyl	
CH ₃	Н	Н	Phenyl	
CH ₃	H	Н	4-Methoxyphenyl	14
Н	n-C ₅ H ₁₁	Н	CH ₃	
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	1-Propyl	
H	n-C ₅ H ₁₁	Н	1-Butyl	* 5
Н	n-C ₅ H ₁₁	Н	Cyclopentyl	
Н	n-C ₅ H ₁₁	. Н	Cyclohexyl	
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	Phenyl	20
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	4-Chlorphenyl	
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	4-Methoxyphenyl	
Н	Phenyl	Н	Cyclopropyl	23

Verwendet man 2-N'-Methylureido-3-carboxy-4,5-tetramethylen-thiophen als Ausgangsverbindung läßt sich der Reaktionsverlauf bei Verfahren 2a zur Herstellung der Thienooxazinone wie folgt darstellen:

Als Ausgangsverbindungen der Formel II werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, in denen die Reste R3, R4, R⁵, R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel II sind neu. Ihre Herstellung wird weiter unten beschrieben.

40

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
	СН			50
Н	— с н	н	—CH ₃	
	`СН ₃		СН₃	55
н	— сн	н	-cн	
	CH ₃	•	СН	ţwîs
••				
Н	Сн,	Н	— H	ьэ

35 40 377

				•	
	R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
5	, 	СН			
	Н	–с н	H	-	
ţı,	·	СН			
	1_	СН₃			
:5	H	CH	Н	sec-Butyl	
		CH ₃			
20	H	-сн₂-сн	Н	—CH ₃	
		`СН ₃ СН ₃		СН₃	
25	н	-сн₂-сн	н	—ćн	
		СН₃		СН₃	
311		СH ₃	· ·	(II)	
	Н	Сн,	н	— H >	
آ ر		СН₃			
	H ·	—Сн₁—С́н	н		
411		CH ₃			
	Н	—сн₂—сн	Н	sec-Butyl	
13		СН			
	н	_CH₃ —CH₂—CH	Н	tertButyl	
5 0		CH ₃		wic-butyi	. •
55		CH ₃			
,,	Н	—ćн	H	tertButyl CH ₃	
o ()	—СH ₃	CH₃ —Et	Н	сн	
				СН₃	
6 5	— СН ₃	— Et	Н .	~>	
-	(CH ₂) ₁ (CH ₂) ₁		H H	CH ₃ i-Propyl	
	(C112)	,	••	, , . opj.	

R ^S	R ⁶	R ³	R ⁴	
(C	:H ₂) ₃	Н	n-Butyl	3
(C	:H ₂) ₃	Н	Cyclohexyl	
. (C	H ₂) ₃	Н	Phenyl	
(C	H ₂) ₃	H	4-Chlorphenyl	10
(C	H ₂),	Н	СН₃	
(C	H ₂),	н	i-Propyl	
(C	H ₂) ₄	CH ₃	n-Butyl	15
(C	H ₂) ₄	CH ₃	Cyclohexyl	
(C	H ₂) ₄	C ₂ H ₅	CH ₃	
(C	H ₂) ₄	СН₃	Phenyl	20
(C	H ₂) ₄	CH ₃	4-Chlorphenyl	
(C	H ₂) ₄	C ₂ H ₅	i-Propyl	
(C	H ₂) ₄	СН₃	2-Methylphenyl	25
(C	H ₂) ₄	СН3	2-Methoxyphenyl	
(C	H ₂) ₄	C ₂ H ₅	n-Butyl	•
(С	H ₂) ₅	СН3	— CH ₃ — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	3(1
· (C	H ₂) ₅	СН₃	i-Propyl	
(C	H ₂) ₅	C ₂ H ₅	СН₃	
(C	H ₂) ₅	СН₃	n-Butyl	35
(C)	H ₂) ₅	CH ₃	Cyclohexyl	
(C)	H ₂) ₅	C ₂ H ₅	i-Propyl	
(C)	H ₂) ₅	CH ₃	Phenyl	40
(C)	H ₂) ₅	C ₂ H ₅	n-Butyl	
			CH₃	
Н	—СН₃	Н	— СН	45 '
Н	СН₃	บ	CH₃	
		Н	—СH ₃	3 0
Н	—СH₃	н	—(H)	,
Н	—СН ₃	н	~	
СН₃	,	•		35
—ćн	н	Н	—CH ₃	
CH ₃				ψΩ
СН₃				
— с́н	н	, H		
CH ₃				65

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴
C	Н3	·	СН₃
-сн	Н	н	—сн
C	Н ₃	••	СН
н	—Et	н	—CH ₃
			СН₃
, н	— Et	Н	—cн
			\
			CH ₃
,			
Н	—Et	н	—СН
			СН₃
· H	.—Et	н	
•			
H	—Et	Н	tertButyl
Н	—Et	— — — Н	—СН3————
—Et	—CH ₃	Н	—СH ₃
CH ₃	H	Н	CH ₃
CH₃ CH₃	н Н	H H	i-Propyl i-Butyl
CH ₃	Н	Н	Cyclopentyl
CH.	Н	н	Cyclohexyl
CH ₃	H	н `	Phenyl
CH ₃	Н	н	4-Methoxyphenyi
,H	n-C ₅ H ₁₁	н	СН₃
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	1-Propyl
H .	n-C₅H ₁₁	н	1-Butyl
Н	n-C ₅ H ₁₁	Н	Cyclopentyl
Н	n-C ₃ H ₁₁	н	Cyclohexyl
Н	n-C ₅ H ₁₁	Н	Phenyl
н	n-C ₅ H ₁₁	Н	4-Chlorphenyi
н.	n-C ₅ H ₁₁	Н	4-Methoxyphenyl
H	Phenyl	H	Cyclopropyl

Als Kondensationsmittel für die Umsetzung sind geeignet niedere aliphatische Carbonsäureanhydride z.B. Acatanhydrid, Propionsäureanhydrid, Buttersäureanhydrid; halogensubstituierte aliphatische Carbonsäureanhydride wie Trifluoressigsäureanhydrid; sowie ferner Dicyclohexylcarbondiimid.

Die Umsetzung kann im überschüssigen Kondensationsmittel selbst oder in V rdünnung mit einem geeigneten V rdünnungsmittel durchgeführt werd n.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbes ndere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Digtykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-,

Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Est r, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid. Darüber hinaus niedere aliphatische Carbonsäuren wie Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Triflu ressigsäure.

Katalysatoren für die Cyclisierung sind nicht unbedingt erforderlich. In vielen Fällen wird jedoch durch Zugabe einer starken Säure ein Beschleunigung der Reaktion erreicht. Geeignete Säuren sind z. B. HCl, H₂SO₄,

Trifluoressigsäure, Tolu Isulf nsäure.

Die Cyclisierung kann in einem Temperaturbereich von -20 bis $+150^{\circ}$ durchgeführt werden, bevorzugt im Temperaturbereich von $0-100^{\circ}$.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig siedender Lösungsmittel unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man mindestens 1 Mol des Kondensationsmittels pro Mol Ureidothiophencarbonsäure ein. Bevorzugt beim Arbeiten in Verdünnungsmitteln ist ein molares Verhältnis von 1-3:1, insbesondere 1-1.5:1. Ist das Kondensationsmittel zugleich Reaktionsmedium, so sind 3-30 Mol, insbesondere 3-5 Mol Kondensationsmittel pro Mol Ureidothiophencarbonsäure anzuwenden.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

13

Verwendet man bei Verfahren 2b) 3-Amino-4-carboxy-5-methylthiophen und Phenylisocyaniddichlorid als Ausgangsverbindungen läßt sich der Reaktionsverlauf wie folgt darstellen:

Die Aminothiophene der Formel III sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren darstellen-(K. Gewald et. al Chem. Ber. 98 (1965) S. 3571; Chem. Ber. 99 (1966) S. 94; EP-OS 4 931).

Bevorzugt sind Aminothiophene der Formel III, in welcher die Reste R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

Verbindungen der Formel IV sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel IV, in welcher R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzt.

Im einzelnen seien genannt:

M thylisocyaniddichlorid, Ethylisocyaniddichlorid, Propylisocyaniddichlorid, Isopropylisocyaniddichlorid, n-Butylisocyaniddichlorid, Isobutylisocyaniddichlorid, Cyclohexylisocyaniddichlorid, Phenylisocyaniddichlorid.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Aminothi phenen der Formel III und den Verbindungen der Formel IV führt man vorzugsweise in Gegenwart ines V rdünnungsmittels durch. Als solch eignen sich all

inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichl rbenzol, fern r Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäuremethylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propi nitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, Tetramethylensulfon und Hexymethylphosphorsäuretriamid.

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart von Säureakzeptoren.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt. Außerdem 4-Dimethylaminopyridin sowie 4-Pyrrolidino-pyridin.

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 70°C.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyaniddichloride, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man mindestens 1 Mol der Verbindung der Formel IV pro Mol Aminothiophen ein. Bevorzugt ist ein molares Verhältnis von Verbindungen der Formel IV zu Aminothiophen wie 1-3:1, insbesondere 1-1,5:1. Die Säureakzeptoren werden mindestens in Mengen von 2 Mol Säureakzeptoren pro Mol Isocyaniddichlorid zugesetzt. Bevorzugt ist ein molares Verhältnis von Säureakzeptoren zu Isocyaniddichlorid wie 2-6:1, insbesondere 2-3:1.

Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol Aminophen angewandt.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Verwendet man bei Verfahren 2c 2-N'-Isopropylureido-3-tertiär-butoxycarbonyl-4,5-dimethyl-thiophen und ein Gemisch aus Trifluoressigsäure und Trifluoressigsäureanhydrid so läßt sich der Reaktionsverlauf wie folgt darstellen:

Als Ausgangsverbindungen der Formel V und Va werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, in denen die Reste R³, R⁴, R⁵, R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

R7 steht bevorzugt für t-Butyl oder Benzyl.

55

60

Im einzelnen seinen folgende Verbindungen der Formel V genannt:

				10
R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
н	—сн —сн	н	— СН ₃	., -
н	СН ₃ СН ₃ — СН	н	СН ₃	20
Н	сн, сн,	н	CH ₃	25
н	СН ₃ —СН	Н	-	
Н	СН ₃ —СН —СН ₃	н	sec-Butyl	46
н -	CH₃ CH₃ CH₃ CH₃	Н	— CH3	43
н	—CH₂—CH —CH₃	н	СН ₃	50
Н	—СH₂—СН СН₃	н	—(H)	55
Н	—СH₂—СН СН₃	н		60
	СПз			65

35 40 377

R ⁵	R ⁶	R ³	. R ⁴	
	СН			
Н	—СН₂—СН	Н	sec-Butyl	
			·	
	CH ₃			
	/ Cn ₃		-	
H	—CH₂—CH	H	tertButyl	
	CH ₁			
	CH ₃			
Н	— СН	Н	tertButyl	
••	\		CH ₃	
	CH ₃			
—СH ₃	—Et	Н .	—СН	
			CH ₃	
—CH₃	—Et	. Н		
	•			
(CH		H	CH ₃	
(CH		Н	i-Propyl	
(CH		H H	n-Butyl Cyclohexyl	
(CH (CH		H	Phenyl	
(CH		н	4-Chlorphenyl	
(CH		Н	CH ₃	
(CH		н	i-Propyl	
(CH		CH ₃	n-Butyi	
(CH		CH ₃	Cyclohexyl	
(CH		C₂H₅	СН₃	
(CH		CH₃	Phenyl	
(CH	•	СН3	4-Chlorphenyl	
(CH		C₂H₅	i-Propyl	
(CH;		CH ₃	2-Methylphenyl	
(CH ₂		СН₃	2-Methoxyphenyl	
(CH		C₂H₅	n-Butyl	
(CH ₂		CH ₃	CH ₃	
(CH ₂		СН₃	i-Propyl	
(ĈH ₂		C ₂ H ₅	CH ₃	
(CH ₂	•	СН3	n-Butyl	
(CH ₂		CH ₃	Cyclohexyl	
(CH ₂		C₂H₅	i-Propyl	

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴	
(CI	12)5	CH ₃	Phenyl	
(CI	·l ₂) ₅	C ₂ H ₅	n-Butyl	
(CH	Ŧ2)4	Н	n-Butyl	
(CH	F ₂) ₄	Н	Cyclohexyl	i
(CH	H2)4	Н	Phenyl	
(CH	H ₂)4	Н	4-Methoxyphenyl	
(CH	f ₂) ₅	н	CH ₃	ı
(CH	I ₂) ₅	Н	i-Propyl	
(CH	I ₂) ₅	. Н	Cyclohexyl	
(CH	1 ₂) ₅	н	Phenyl	2
(CH	12)5	H	4-Chlorphenyi	
			CH ₃	
н .	—СH ₃	Н	—сн	2
				
			CH ₃	
H	—CH ₃	Н	—CH ₃	
Н	СН3	Н	H	
H	—CH ₃	Н		ı
CH ₃				
–сн	Н	Н	—СH ₃	
СН	·			40
CH ₃			,	
-сн	Н	H	~_>	4:
СН₃				
CH ₃			СН3	
–сн	н	н	— с н	30
	**	1.1		
CH ₃			CH ₃	
.	—Et	H .	—СН3	_
	• •		CH ₃	55
Ŧ	—Et	н	— сн	
			CH ₃	60
			СН₃	
Н	—Et	Н	—ćн	-
			СН3	bő
	· <u>_</u> .	_	5 ,	
-i	—Et	H	()	

Forts tzung

R ⁵	R ⁶	R ³	R ⁴
Н	—Et	н	tertButyi
H	—- Et	. Н	—СН ₃
—Et	СН3	н	СН3
CH ₃	H	Н	СН₃
CH ₃	H	. Н	i-Propyl
CH ₃	Н	Н	i-Butyl
CH ₃	Н .	Н	Cyclopentyl
CH ₃	Н	Н	Cyclohexyl
CH ₃	H	Н	Phenyl
CH ₃	H	Н	4-Methoxyphenyl
Н	n-C ₅ H ₁₁	Н	СН₃
Н	n-C ₅ H ₁₁	н	1-Propyl
Н.	n-C ₅ H ₁₁	Н .	1-Butyl
Н	n-C5H11	Н	Cyclopentyl
H	n-C ₅ H ₁₁	Н	Cyclohexyl
<u>H</u>	n-C ₅ H ₁₁	Н	Phenyl
Н	n-C ₅ H ₁₁	H	4-Chlorphenyl
Н	n-C ₅ H ₁₁	H	4-Methoxyphenyl
Н	Phenyl	Н	Cyclopropyl

Die Verbindungen der Formel V und Va sind z. T. bekannt und z. T. Gegenstand einer älteren nicht vorveröffentlichten deutschen Patentanmeldung der Anmelderin DE-P 35 17 706.3. Sie werden z. B. erhalten, indem man in an sich bekannter Weise entsprechend substituierte Thienylamine mit Isocyanaten oder mit Phosgen und Aminen umsetzt oder indem man entsprechend substituierte Thienylisocyanate mit Aminen umsetzt. Die Herstellung der Verbindungen der Formel V und Va kann auch analog zu den in DE-OS 21 22 636 und 26 27 935 beschriebenen Verfahren erfolgen.

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart saurer Kondensationsmittel in Kombination mit einem wasserentziehenden Mittel Saure Kondensationsmittel sind z.B. konzentrierte anorganische Säuren wie z.B. Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Polyphosphorsäure, starke organische Säuren wie z. B. Trifluoressigsäure.

Wasserentziehende Mittel sind z. B. Trifluoracetanhydrid, Acetanhydrid, Carbodiimide wie z. B. Cyclohexylcarbodiimid.

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart von Verdünnungsmitteln. Als solche eignen sich alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wi Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Este, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Die Umsetzung erfolgt bei Temperaturen von -70°C bis +100°C, bevorzugt bei -10°C bis +60°C.

Die Umsetzung erfolgt bei Normaldruck.

Im allgemeinen setzt man pro Mol Verbindung der Fomel V oder Va 1 Mol Kondensationsmittel ein. Bevorzugt sind Trifluoracetanhydrid, Acetanhydrid.

Bevorzugt wird die Reaktion in einem Gemisch aus Trifluoressigsäure und Trifluoressigsäureanhydrid im Verhältnis 1 : 1 durchgeführt.

Die Aufarbeitung nach beendeter Reaktion erfolgt durch Eingießen in Wasser und Abfiltrieren, evtl. nach vorheriger Neutralisati n.

Verwendet man bei Verfahren 4a 5-Brom-4-tert.-butoxycarbonyl-2-(N'-isobutyl-ureido)-thiophen und Triflu ressigsäure als Ausgangssubstanz, läßt sich der Reakti nsverlauf (zur Herstellung der Verbindungen der F rmeln II und IIa) wie folgt darstellen:

Die tert.-Butoxycarbonyl-ureidothiophene sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren darstellen (vgl. Le A 23 725, 24 004).

Bevorzugt werden als Ausgangsverbindungen Ureidothiophene der Formeln V oder Va eingesetzt, in welchen die Reste R³, R⁴, R⁵, R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen und der Rest R⁷ für tert.-Butyl oder Benzyl steht.

25

Im einzelnen seien die weiter oben genannten Verbindungen der Formel V genannt.

Die Abspaltung der Esterreste gelingt vor allem mit starken Säuren wie z. B. Salzsäure, Bromwasserstoff, Schwefelsäure, Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Trifluoressigsäure und Mischungen derselben mit niederen aliphatischen Carbonsäuren wie z. B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure.

Die Umsetzung kann in der verwendeten Säure als Reaktionsmittel oder in Gegenwart von Verdünnungsmitteln durchgeführt werden.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organsichen Lösungsittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C, vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. bei Verwendung flüchtiger Säuren, unter Druck zu arbeiten.

Die Produkte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln ausgefallene Produkte abfiltriert oder das Lösungsmittel abdestilliert.

Verwendet man bei Verfahren 4b 5-Methyl-thieno[2,3-d]-oxazin-dion und Isobutylamin, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema darstellen:

$$H_3C$$
 S
 H
 O
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 $COOH$

$$\begin{array}{c} COOH \\ \longrightarrow \\ H_3C \\ S \\ NH-C-NH-CH_2-CH \\ \bigcirc \\ O \\ CH_3 \\ \end{array}$$

Thienooxazinodione der Formel VI sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren darstellen (vgl G. M. Coppola et al, J. Heterocycl. Chem. 19, 717 (1982), BE 8 52 328)).

Bevorzugt sind Thienooxazindione, in welchen die Reste R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bed utungen besitzen und R⁸ für Wasserstoff steht.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel VI genannt:

R ⁵	R ⁶	
H		— СН(СН ₃) ₂
Н		—CH ₃
Н		$-CH_2-CH(CH_3)_2$
—СН ₃		—CH ₃
—СH ₃		— C₂H₅
—CH ₃	•	Н
Н		
н		—C ₂ H ₅
	—(CH ₂) ₃ —	
	—(CH ₂) ₄ —	
	—(CH ₂) ₅ —	

Verbindungen der Formel VII sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel VII in welchen R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

Beispielhaft seien genannt:

10

15

20

25

40

Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, se.-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclopentylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin, 4-Trifl

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II und IIa werden die Thienoxazindione der Formel VI mindestens äquimolaren Mengen des Amins der Formel VII umgesetzt. Die Umsetzung kann mit oder ohn Verdünnungsmittel erfolgen. Beim Arbeiten ohne Verdünnungsmittel wird das Amin bevorzugt mit 3—30 Mol pro Mol Thienooxazindion, besonders bevorzugt 3—10 Mol eingesetzt. Wird in Gegenwart von Verdünnungsmittel gearbeitet, werden bevorzugt 1—3 Mol, besonders bevorzugt 1—2 Mol Amin pro Mol Thienooxazindion angewendet.

Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z. B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV-chlorid. — Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z. B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 70°C.

Normalerweise arbeitet man unter N rmaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossen n Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 M 1 pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z. B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprech nden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkt filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert. Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollprodukti n, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-Zucht-, Zier- und H bbytieren verwendet.

Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z. B. Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen, Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel wie z. B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie z. B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte, Reptilien wie z. B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z. B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht, die Art der Verarbreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.

Die Wirkstoff können einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Doenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm — 100%, bevorzugt von 0,01 ppm — 1%.

30

55

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:

600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin, D_3 , 10 mg Vitamin E, 1 mg Vitamin K_3 , 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin, 20 mcg Vitamin B_{12} , 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn $SO_2 \times H_2O$, 140 mg Zn $SO_4 \times 7$ H_2O , 100 mg Fe $SO_4 \times 7$ H_2O und 20 mg Cu $SO_4 \times 5$ H_2O .

2.5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z. B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z. B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborraten 90—110 g schwer vom Typ SPF Wistar (Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt ist gefüttert. Ein Kontrollgruppe erhält Futter ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie die Streuung in den Körpergewicht n der Ratten ist in jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahmen und Futterverbrauch bestimmt. Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

Tab Ile: Ratten-Fütterungsversuch

Wirkstoff	Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
Kontrolle, ohne Wirkstoff		100
16		104
19		104
21 .		102
4	•	119
5		113

Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Verfahren 2c:

Beispiel 1(c)

In eine Mischung von 7,34 g (35 mmol) Trifluoracetanhydrid und 32 ml Trifluoressigsäure wurden 11 g (32 mmol) 4,5-Dimethyl-3-tert.-butoxycarbonyl-2-N'-phenylureidothiophen unter Rühren bei Raumtemperatur eingetragen und anschließend noch eine Stunde nachgerührt. Zur Aufarbeitung wurde unter gutem Rühren in 500 ml gesättigte NaHCO₃-Lösung eingetropft und Niederschlag abgesaugt.

Zur Reinigung wird aus Toluol umkristallisiert. Ausbeute: 5,2 g (60% der Theorie) Schmelzpunkt 227°C (wird sofort wieder fest).

Analog werden die folgenden Beispiele erhalten:

R⁵ O NHR

35.	R ⁶ S N NHR ⁴				
	BspNr.	R ⁵	R ⁶	R ⁴	Fp
40	2 .	CH ₃	CH ₃	CH ₃	198 °C (Zers.)
	3	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	200 °C (Zers.)
	4	CH ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉	172
45					
	BspNr.	R ⁵	R ⁶	R ⁴	Fp (°C)
	5	H	Н	-СН3	196 (Zers.)
50	6	H	Н	i-Propyl	172
	7	H	H	i-Butyl	162
55	8	Н	н	$\overline{}$	185
	Q	н	н	t_Rutyl	169

t-Butyl 168 10 Н CH₃ -CH₃ 210 (Zers.) 60 11 H CH₃ i-Propyl 190 12(c) H CH₃ i-Butyl 172

65

10

15

20

	BspNr.	R ⁴	R ⁵ -R ⁶	Fp (°C)	
	13	CH ₃	(CH ₂) ₄	195	
	14	i-C ₃ H ₇	(CH ₂) ₃	206	5
	15	t-C ₄ H ₉	(CH ₂) ₃	167	
	16	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄	(CH ₂) ₃	206	
	17	t-C₄H ₉	(CH ₂) ₄	209	10
	18	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄	(CH ₂) ₄	182-3	•••
	19	i-C₃H ₇	(CH ₂) ₅	226	
	20	t-C ₄ H ₉	(CH ₂) ₅	191	
	21	i-C ₃ H ₇	(CH ₂) ₄	203	15
	22	n-C ₄ H ₉	(CH ₂) ₃	185	
Herstelli	ıng der Verbind	ungen der Formel I gemi	iß Verfahren 2b:	to the transfer of the second	
		В	eispiel 1(b)		20
löst und 1, Bend wurd organische sungsmittel chromatog Ausbeute:	7 g (16,9 mml) 7 le 8 Stunden u Phase abgetre: I wurde im Vak raphiert. I 90 mg (10,4° de	Friethylamin sowie 1,27 g nter Rückfluß gekocht. nnt und noch dreimal m uum abdestilliert und de	g (7,3 mmol) Phenyliso Zur Aufarbeitung wu it ie 100 ml 5%iger N	n in 20 ml trockenem Chloroform ge- cyaniddichlorid zugegeben. Anschlie- urden 100 ml Wasser zugegeben, die aH ₂ PO ₄ -Lösung gewaschen. Das Lö- gel mit Dichlormethan als Laufmittel	25 30
Herstellu	mg der Verbind	ungen der Formel gemäß	Verfahren 2a:		
		Ве	eispiel 12(a)	•	
(2,5 mmol) Aufarbeitu	Acetanhydrid i ng wurden 50 m	n 5 ml trockenem Toluc d CHC13 zugegeben, zwe	ol wurde 8 Stunden u imal mit NaHCOLös	isobutylureido)-thiophen und 0,26 g nter Rühren auf 60°C erwärmt. Zur ung gewaschen und bis zur beginnen- en, 15 Minuten stehen gelassen und	35
Ausbeute: 3 Schmelzpu	900 mg (54,8% d nkt: 173° C.	er Theorie)			40
		Herstellung d	ler Ausgangsprodukte		
		B	Beispiel a)		45
800 mg (2 aus 2 ml Ti Vakuum ein Ausbeute: 6	256 mmol) 3-t-B rifluoressigsäur gedampft, zulet 43 mg (98% den	e und 5 ml Dichlormeth zt an der Ölpumpe. 'Theorie)	butyl-ureido)-5-methyl	-thiophen wurden zu einer Mischung r Nacht gerührt. Danach wurde im	50
Schmelzpur	ıkt: 188—9°C (2	Cersetzung).			
		В	leispiel b)		
5 g (27,3 i trockenem i gegossen, i abdestilliert	nmol) 5-Methyl DMF gelöst und nit verdünnter	d 2 Stunden bei Raumten HCl angesäuert und mi and aus Toluol umkristal	-2,7-dion und 3,5 g (59 : nperatur gerührt. Zur . it CHCl3 extrahiert. I	mmol) lsopropylamin werden in 30 ml Aufarbeitung wird auf 200 ml Wasser Das Lösungsmittel wird im Vakuum	55 60
Schmelzpur	kt: 181°C (Zers				

Beispiel c1)

4,5-Dimethyl-4-tert.-butoxycarbonyl-2-N-isobutyl-ureido-thiophen

Zu 16 g (70,5 mmol) 4,5-Dimethyl-3-tert.-butoxy-carbonyl-7-aminothi phen in 200 ml trockenem Pyridin wurden 14,3 g (0,144 mol) Isobutylisocyanat zugegeben und 18 Stunden bei 50°C gerührt. Nach Abkühlung wurde in 112,5 N wäßrige Salzsäure eingerührt und der fest anfallende Harnstoff abgesaugt.

Die Reinigung erfolgte durch Umkristallisieren aus Ethanol.

Ausbeute: 6,9 g (30% der Theorie)

o Schmelzpunkt: 173°C

15

30

Beispiel c2)

4,5-Dimethyl-3-tert.-butoxycarbonyl-2-N960-Phenylureido-thiophen

Zu einer Lösung von 10 g (44 mmol) 4,5-Dimethyl-3-tert-butoxycarbonyl-2-aminothiophen und 9,8 g (97 mmol) Triethylamin in 200 ml trockenem Chloroform wurden bei —10°C 24 ml (46 mmol) einer 1,93 M Phosgenlösung in Toluol zugetropft. Nach beendeter Zugabe wurde noch 15 Minuten ohne Kühlung gerührt, dann 4,5 g (48 mmol) Anilin zugetropft und noch eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde auf 1 l Wasser gegossen, die organische Phase abgetrennt und zweimal mit je 200 ml 5% iger wäßriger NaH₂PO₄-Lösung gewaschen. Nach Trocknung mit Na₂SO₄ wurde das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der Rückstand aus Toluol umkristallisiert.

Ausbeute: 11,8 g (77% der Theorie)

Schmelzpunkt: 218°C

Analog einem dieser Verfahren wurden die folgenden Verbindungen erhalten:

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & CO_2C(CH_3)_3 \\
\hline
R^1 & S & NH - C - NHR^3 \\
\downarrow & & & \\
CO_2C(CH_3)_3 & & \\
R^2 & CO_2C(CH_3)_3 & & \\
R^2 &$$

	BspNr.	R ^I	R²	R³	Fp
	c 3	СН3	СН3	СН3	149
40	c4	СН3	CH ₃	i-C ₃ H ₇	186
	ය	H	H	CH ₃	160
	c6	H	Н	i-C ₃ H ₇	207
45	c7	(CH ₂) ₃		i-C ₃ H ₇	182
	c 8	(CH ₂)	4	CH ₃	150
	c9	(CH ₂)	4.	i-C₃H ₇	182
	c10	(CH ₂)	5	i-C ₃ H ₇	193
£0					

65